This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
 - TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
 - FADED TEXT
 - ILLEGIBLE TEXT
 - SKEWED/SLANTED IMAGES
 - COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
 - GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

		۶.
	es established and a second a second and a second a second and a second a second and a second and a second a second and a second a second a second a second and a second and a second a second a second	



The Delphion Integrated View

Tools: Add to Work File: Create new Wo Get Now: More choices...

View: INPADOC | Jump to: Top Go to: Derwent... **⊠** Ema

> **Title:** JP6052893A2: SOLID ELECTROLYTE BATTERY

JP Japan **P**Country:

8 Kind:

②Inventor: **KUBOTA SHUJI**;

PAssignee: MITSUBISHI CABLE IND LTD

News, Profiles, Stocks and More about this company

Published / Filed: 1994-02-25 / 1992-07-31

> **P**Application JP1992000204652

> > Number:

PIPC Code: H01M 10/40;

1992-07-31 JP1992000204652 Priority Number:

PAbstract:

PURPOSE: To provide a solid electrolyte battery having a solid electrolyte which is high in ion conductivity and is chemically stable and so highly reliable.

CONSTITUTION: A solid electrolyte battery D comprises a positive electrode 2, a negative electrode 3 made from metal lithium or its alloy, and a solid electrolyte 1 made from a polyethylene oxide, polysiloxane and an ion-dissociating metal salt. Preferably, the solid electrolyte is molded with 3 to 30 parts by weight of the ion-dissociating metal salt blended into 100 parts by weight of a mixture comprising 97 to 75 parts by weight of the polyethylene oxide and 3 to 25 parts by weight of polysiloxane. The solid electrolyte battery having a high electromotive force and a high discharge capacity, being excellent in a cycle characteristic so as to be chemically stable and highly reliable even in use for a long

period, and exhibiting battery performance over a wide temperature

range can thus be obtained. COPYRIGHT: (C)1994, JPO& Japio

BINPADOC None Get Now: Family Legal Status Report

Legal Status: **P**Family: Show 2 known family members

POther Abstract DERABS C94-104515 DERC94-104515 Info:









this for the Gallery...

© 1997-2003 Thomson Delphion Research Subscriptions | Privacy Policy | Terms & Conditions | Site Map | Contact



(11) Publication number:

(71) Applicant: MITSUBISHI CABLE IT

(72) Inventor: KUBOTA SHUJI

00

Generated Document.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(21) Application number: 04204652

(51) Intl. Cl.: H01M 10/40

(22) Application date: 31.07.92

(30) Priority:

(43) Date of application publication:

25.02.94

(84) Designated contracting states:

(74) Representative:

(54) SOLID ELECTROLYTE BATTERY

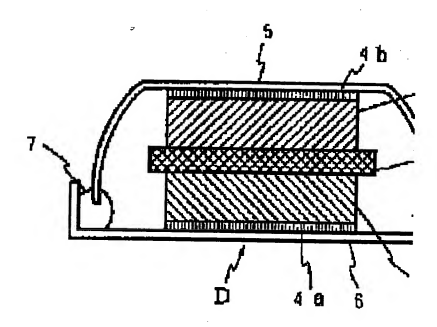
(57) Abstract:

PURPOSE: To provide a solid electrolyte battery having a solid electrolyte which is high in ion conductivity and is chemically stable and so highly reliable.

CONSTITUTION: A solid electrolyte battery D comprises a positive electrode 2, a negative electrode 3 made from metal lithium or its alloy, and a solid electrolyte 1 made from a polyethylene oxide, polysiloxane and an ion-dissociating metal salt. Preferably, the solid electrolyte is molded with 3 to 30 parts by weight of the ion-dissociating metal salt blended into 100 parts by weight of a mixture comprising 97 to 75 parts by weight of the polyethylene oxide and 3 to 25 parts by weight of polysiloxane. The solid electrolyte battery having a high electromotive force and a high discharge capacity, being excellent in a cycle characteristic so as to be chemically

stable and highly reliable even in use for a long period, and exhibiting battery performance over a wide temperature range can thus be obtained.

COPYRIGHT: (C)1994,JPO&Japio



PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

06-052893

(43) Date of publication of application: 25.02.1994

(51)Int.Cl.

H01M 10/40

(21)Application number : 04-204652

(71)Applicant: MITSUBISHI CABLE IND LTD

(22) Date of filing:

31.07.1992

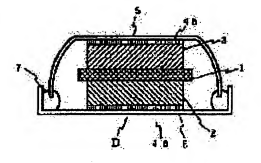
(72)Inventor: KUBOTA SHUJI

(54) SOLID ELECTROLYTE BATTERY

(57) Abstract:

PURPOSE: To provide a solid electrolyte battery having a solid electrolyte which is high in ion conductivity and is chemically stable and so highly reliable.

CONSTITUTION: A solid electrolyte battery D comprises a positive electrode 2, a negative electrode 3 made from metal lithium or its alloy, and a solid electrolyte 1 made from a polyethylene oxide, polysiloxane and an iondissociating metal salt. Preferably, the solid electrolyte is molded with 3 to 30 parts by weight of the iondissociating metal salt blended into 100 parts by weight of a mixture comprising 97 to 75 parts by weight of the polyethylene oxide and 3 to 25 parts by weight of polysiloxane. The solid electrolyte battery having a high electromotive force and a high discharge capacity, being



excellent in a cycle characteristic so as to be chemically stable and highly reliable even in use for a long period, and exhibiting battery performance over a wide temperature range can thus be obtained.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

27.05.1999

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3279650

[Date of registration]

22.02.2002

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

庁内整理番号

(11)特許出願公開番号

特開平6-52893

(43)公開日 平成6年(1994)2月25日

(51)Int_CL*

政門記号

FI

技術表示열所

HOLM 10/40

В

審査請求 未請求 請求項の数2(全 4 頁)

(21)出版番号

(22)出顧日

特顯平4-204652

平成4年(1992)7月31日

(71)出題人 000003263

三菱電線工業株式会社

兵阜県尼崎市東向島西之町 8番地

(72)発明者 久保田 修司

兵庫県尼崎市東向島西之町 8 番地 三菱電

粮工業株式会社内

(74)代理人 弁理士 高島 一

(54)【発明の名称】 固体電解質電池

(57)【要約】

【目的】 イオン伝導度が高くまた化学的に安定で信頼 性の高い固体電解質を有する固体電解質電池を提供する こと。

【構成】 正極と、金属リチウムまたはその台金からなる負額と、ポリエチレンオキシド、ポリシロキサンおよびイオン解離性金属塩よりなる固体電解質とで構成される固体電解質器池であって、望ましくは、該固体電解質がポリエチレンオキシド97~75重量部とポリシロキサン3~25重量部よりなる配合物100宣量部に対し、イオン解離性金属塩を3~30重量部配合して成形したものである。

【効果】 高超電力、高放電容量で、かつ、サイクル特性に優れ、長期使用においても化学的に安定で信頼性が高く、しかも広範な温度域で電池性能を発揮する固体電解質電池が得られる。

【特許請求の範囲】

【詰求項1】正極と、金属リチウムまたはその合金からなる負極と、ポリエチレンオキシド、ポリシロキサンおよびイオン解離性金属塩とよりなる固体電解質とで構成されることを特徴とする固体電解質電池。

【簡求項2】固体電解質が、ポリエチレンオキンド97~75章量部とポリシロキサン3~25章量部よりなる配合物100重量部に対し、イオン解離性全層塩を3~30重重部配合して成形したものである諸求項1記載の固体電解質電池。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、固体電解資電池に関 し、詳しくは、イオン伝導度が高く、また長期使用においても劣化しにくい固体電解質を用いた固体電解質電池 に関する。

[0002]

【従来の技術】電池の個体電解質として、従来、ポリエチレンオキシドを用いることが知られている。このポリエチレンオキシドは、高結晶性であり、低温度域ではイ 20オン伝導度が低いという問題があった。これを解消するために、②ポリエチレンオキシドを架橋体にしたり、②可塑剤として有機溶媒を添加することが提案されている。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、上記の によってもイオン伝導度はまだ不十分であり、またのに おいては、時間が経過すると有機溶媒が電解質から後み 出すという問題があった。

【0004】本発明の目的は、上記のような欠点を解消 30 し、広範な温度域でイオン伝導度が高く、また長期使用 においても化学的に安定した信頼性の高い固体電解質を 用いる固体電解質電池を提供することにある。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明者は、固体電解質のイオン伝導度を向上させるため、ボリマーのセグメント運動を活発にする点に若目し種々検討を行った結果、ボリエチレンオキシドにガラス転位点(Tg)が低く、かつ、粘稠な高分子を配合したボリマー組成物より形成した固体電解質が、優れたイオン伝導度を示すとともに、有機溶媒の滲み出しも生じないことを見出し、本発明を完成した。即ち、本発明の固体電解質電池は、正接と、金属リチウムまたはその台金からなる負極と、ボリエチレンオキシド、ボリンロキサンおよびイオン解解性金属塩とよりなる固体電解質とで構成され、好ましくは該固体電解質が、ボリエチレンオキシド97~75章量部とボリシロキサン3~25章量部よりなる配合物100重量部に対し、イオン解解性金属塩を3~30重量部配合して成形したものである。

[0006] .

【作用】上記様或によれば、ポリシロキサンはガラス転移園度Taが低いため、これを関体電解質の主成分であるポリエチレンオキシドに配合することによって電解質全体のTaを下げることができる。ポリマー中でのリチウムイオンの移動はセグメント運動によるものであるが、上述の電解質のTaの低下によりポリマーのセグメント運動が活発になるので、電解質のイオン伝導度を向上できるようになる。また、ポリシロキサンは高分子量でありながら貼ちょうな液体であるため、これをポリエチレンオキンドに配合しても、固体電解質から添み出すということがない。したがって、広範な温度域でイオン伝導度が高く、長朝使用においても化学的に安定した固体電解質となる。

【0007】以下、本発明を詳細に記述する。図1は題体電解質電池の基本構成を示す模式斯面図である。同図において、Dは固体電解質電池で、固体電解質1を正極2と負極3との間にセパレータとしての観能を兼ねて介在させ、上記正極2の外側面に圧着した集電体4aに圧接する正極面6と、負極3の外側面に圧着した集電体4bに圧接する負極キャップ5とを絶縁体7で封止した構成となっている。

【0008】本発明で用いる固体電解質1は、ボリエチレンオキシド、ボリシロキサンおよびイオン解離性金属塩から作製される。ボリエチレンオキシドとボリシロキサンの章量組成は、ボリエチレンオキシド97~75章量部、ボリシロキサン3~25章量部、ボリシロキサン5~20章量部が適当である。ボリシロキサンが3重量部より少ないと、ガラス転移温度Toが下がらないのでセグメント運動が十分に活発化せず、一方、25章量部より多いと、ボリエチレンオキシドの相対量が少なくなり、固体電解質のイオン伝導度が低下し、またボリシロキサンが固体電解質のイオン伝導度が低下し、またボリシロキサンが固体電解質のイオン伝導度が低下し、またボリシロキサンが固体電解質のイオン伝導度が低下し、またボリシロキサンが固体電解質のイオン伝導度が低下し、またボリシロキサンが固体電解質のイオン伝導度が低下し、またボリシロキサンが固体電解質のイオン伝導度が低下し、またボリシロキサンが固体電解質のイオン伝導度が低下し、またボリシロキサンが固体電解質から後み出すという問題が生じ好ましくない。

【0009】本発明で使用するポリンロキサンとしては、シロキサン結合により主銭結合を形成している高分子であればいずれも使用でき、特にポリジメチルシロキサンが好道に使用できる。また、本発明では、ポリエチレンオキシドとポリシロキサンとの相溶性が悪いため、40 上記ポリシロキサンの側鎖の一部にポリエチレンオキシドをグラフトさせたポリエーテル変性ポリシロキサンを相溶化剤として添加、またはポリシロキサンにかえて使用することが好ましい。

【0010】固体電解質1は、上記配合物 100重量部に 対し、全属塩を 3~30重量%配合して全属イオンを含有 させる。この全属塩としては、 LnClO, , LiBF, . LiPF 。. LnCF, SO, . LiSCN, LiI,LnCF, CO, . LnAsF。. N aClo.. NaBF, , NaCF, SO, . NaI 等が使用できる。 本発明では、上記配合物をアセトニトリル等の極性有機 50 溶媒に溶解し、十分に混合した後テフロン板上にキャス ト法で成験することにより任意の形状。大きさに成形して益体を作製する。

【0011】上記正極2は、通常使用される正極活物質である二酸化マンガン、五酸化パナジウム、二酸化コバルト、二硫化モリブデン、二硫化チタン等の酸化物、硫化物等を主成分として形成されるものである。本発明では、高高圧が得られ、高圧の平坦性が良くなるので、特に二酸化マンガンを使用することが好ましい。この正極活物質には、通常正極の導電性を向上させるために、アセチレンブラックやケッチェンブラック等の導電材料を10た。配合する。また、この正極活物質には、ポリテトラフルオロエチレン、ポリエチレン等の結若材を配合する。上語

【0012】一方、上記負額3としては、金属リチウムまたはリチウム合金を使用する。なお、前記正額付および上記負極材は圧縮成形。ロール成形等の適当な方法で任意の形状、大きさに成形されて固体電解質電池Dの正極2および負額3として使用される。

[0013]

【実施例】以下、本発明の一実施例を示し具体的に説明 する。なお、本発明がこれに限定されるものでないこと 20 は當うまでもない。

実施例1

١

(固体電解質の作製) ポリエチレンオキシド (M.W.=400万) 1.0 g、過塩素酸リチウム0.2 g、ポリジメチルシロキサン (M.W.=10万) 0.2 g およびポリエーテル変性ポリジメチルシロキサン0.01gを、10cm のアセトニトリル中に25℃で溶解し、マグネティックスターラーを用いて十分に頻拌したあと、テフロン板上に厚さ100μmとなるようにキャスティング成形し、直径22.0mmに打ち抜いて円板状の固体電解質 30を作製した。この固体電解質を、ケミカルインビーダンスアナライザー(ソーラトロン社製)を用いて、ローは径での複素交流インビーダンス法によってそのイオン伝導度を都定したところ、25℃において1.5×10つ S/cmであった。

【0014】(正極の作製)電解二酸化マンガンを、空気雰囲気中で360℃×5時間の熱処理を行って脱水電解二酸化マンガンとした。この脱水電解二酸化マンガン80mg,アセチレンブラック10mgをよびポリテトラフルオロエチレン10mgを十分に混合し、孔径20.0mm 40のダイスを用いて、圧力5000kg/cm でニッケルメッシュ上に1.0mmの厚さを有する円板状物を成形して、容量12mAhの正板体を作製した。

【0015】(負極の作製)金属リチウムシートを直径 20.0mに打ち抜き、片面にニッケルメッシュを圧着 した1.0mの厚さを有する円板状物として、容量65 mAnの金属リチウム製負極体を作製した。

【0016】前記の固体電解質、正極体および負極体を

図1に示す構成に組み立て、正極体2にはステンレス製正極街6を、負極体3にはステンレス製負極キャップ5をそれぞれ圧接させて、ガスケット7で封止して試験用固体電解質電池Dを作製した。この試験用固体電解質電池Dを、充放電測定装置(北斗電工社製)を用いて1mAの定電流で充放電を200サイクル行った。初期放電電圧は3.5V、初期放電容量は6.8mAhであった。この充放電試験の後、この電池を解体して内部を観察したところ、固体電解質には何ら異常は認められなかった

[0017]実施例2.3

上記夷施例1において、ボリシメチルシロキサンの配合 量をそれぞれ0.05g.0.1gとする以外は全く同様にして固体電解質を作製し、実施例1と同様にして各固体電解質のイオン伝導度を測定したところ、イオン伝導度はそれぞれ7.0×10~5/cm.3.0×10~5/cmであった。それぞれの固体電解質を用いて、実施例1と同様に試験用固体電解質電池を作製し、充放電を200サイクル行った。初期放電電圧および初期放電容量は表1に示す通りであった。この充放電試験の後、各電池を解体して内部を観察したところ、いずれの固体電解質にも何ら異常は認められなかった。

【0018】比較例1

上記実施例1において、ポリジメチルシロキサンを配合しない以外は全く同様にして固体電解質を作製し、実施例1と同様にして固体電解質のイオン伝導度を測定したところ、2.0×10⁻¹S/cmであった。この固体電解質を用いて、実施例1と同様に試験用固体電解質電池を作製し、充放電を200サイクル行った。初期放電電圧および初期放電容量は表1に示す通りであった。この充放電試験の後、試験用固体電解質電池を解体して内部を観察したところ。固体電解質に微細な急裂が生じていた。

[0019]比較例2,3

上記実施例1 において、ポリジメチルシロキサンをそれぞれり、028.0.38とする以外は全く同様にして固体電解質を作製し、実施例1と同様にして各固体電解質のイオン伝導度を割定したところ、イオン伝導度はそれぞれ4.0×10⁻¹ S/cm、1.0×10⁻¹ S/cmであった。それぞれの固体電解質を用いて、実施例1と同様に試験用固体電解質電池を作製し、充放電を200サイクル行った。初期放電電圧および初期放電容量は表1に示す通りであった。この充放電試験の後、各電池を解体して内部を観察したところ、比較例3の固体電解質では、ポリシロキサンの移み出しが見られ、比較例2の固体電解質には、微細な亀裂が生じていた。

[0020]

【表1】

			固体电外质电池		
		固体電解質の イオン伝導度 (8/cm)	初期起電力 (V)	初期放電容量 (mAh)	
奥	1	1.5×10°	3. 5	6. 8	
施例	2	7.0×10°	3. 4 -	6. 6	
	3	3.0×10°	3. 5	7. 0	
比	1	2.0×10°	3. 2	6. 2	
飲何	2	4.0×10 ⁻⁷	3. 2	6. 2	
	3	1.0×10°	3. 3	6. 4	

【0021】上記実施例3 および比較例1の試験用固体 量との関係をグラフにブロットしたところ、図2に示す 通りであった。

【0022】上記表1から明らかなように、実施例の閣 体電解質は、25°Cの低温度で610°'S/ cmオーダと いう高いイオン伝導度を示し、この固体電解質を用いる 固体電解質電池は、高起電力、高放電容量のものとな る。また、図2から明らかなように、充放電を繰り返す サイクル試験においても、実施例の固体電解質電池は、 比較例のものに比べてその放電容量の低下が抑制され、 優れた結果を示した。

[0023]

【発明の効果】以上詳述したように、本発明によれば、 低温度域において高イオン伝導度を示す固体電解質がえ **られる。したがって、この固体電解質を用いる固体電解***

*質電池は、高起電力、高放電容量で、かつ、サイクル特 電解質電池の充放電試験におけるサイクル回数と放電容 20 性に優れ、長期使用においても化学的に安定で信頼性が 高く、しかも広範な温度域で電池性能を発揮するものと なる.

【図面の簡単な説明】

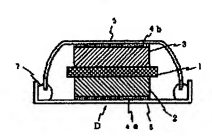
【図1】本発明の一実施例を示す固体電解質電池の模式 断面図である。

【図2】実施例および比較例の固体電解質電池の充放電 試験におけるサイクル回数と放電容量の関係を示すグラ フ図である。

【符号の説明】

- 1 固体電解質
 - 正極体
 - 3 負極体
 - D 固体電解質電池

[図1]



[図2]

